#### RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

#### INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

11 Nº de publication :

2 252 840

(A n'utiliser que pour les commandes de reproduction).

**PARIS** 

A1

# DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

21)

73

Titulaire : Idem (71)

Nº 74 39242

Composition de conditionnement de la chevelure. (54) **6**1 Classification internationale (Int. Cl.2). A 61 K 7/06; C 08 G 73/00. 29 novembre 1974, à 15 h 44 mn. Date de dépôt ..... Priorité revendiquée : Demande de brevet déposée dans le Grand-Duché de Luxembourg le 83 B2 B 30 novembre 1973, n. 68.901 au nom de la demanderesse. 41) Date de la mise à la disposition du public de la demande ..... B.O.P.I. - «Listes» n. 26 du 27-6-1975. 71 Déposant : Société anonyme dite : L'OREAL, résidant en France. Invention de : Guy Vanlerberghe, Henri Sebag, Jean-François Grollier et Alexandre Zysman. 72)

Mandataire: Alain Casalonga, 8, avenue Percier, 75008 Paris.

La présente invention est relative à une composition cosmétique qui permet d'améliorer l'état des cheveux ainsi que l'aspect de la chevelure.

On sait en effet que les cheveux de nombreuses personnes, par suite de l'état général ou des dégradations consécutives à l'action d'agents atmosphériques ou à l'action de traitements tels que décolorations, permanentes ou teintures, sont souvent difficiles à démêler et à coiffer surtout en ce qui concerne les chevelures abondantes. Ils sont généralement, et à des degrés divers, secs, ternes et rèches ou manquent de "vigueur" et de "nervosité".

On a essayé de limiter ou de corriger ces défauts en appliquant sur les cheveux une composition de "conditionnement du cheveu" destinée à améliorer l'état du cheveu humide et du cheveu sec ainsi que les opérations de peignage et de mise en forme.

On entend par "conditionnement du cheveu" l'opération qui, tout en facilitant le démêlage et le peignage des cheveux humides, communique aux cheveux secs du "gonflant" et de l'élasticité, ce qui assure un bon maintien de la coiffure. Les agents assurant le "conditionnement du cheveu" sont appelés "conditionneurs".

On a déjà utilisé pour le conditionnement des cheveux des polymères synthétiques tels que les polyéthylène imines, les polyvinylpyridines, le polychlorure de p-vinyl-benzyl triméthylammonium, le polychlorure de diallyl-diméthylammonium. Ces polymères présentent l'inconvénient de ne pas être compatibles avec les shampooings anioniques.

On a également utilisé déjà dans des compositions pour cheveux des polymères polyamino-amides (obtenus par la polycondensation d'un acide dicarboxylique et d'une polyalcoylène polyamine), des polymères polyaminouréylène et des polymères alkylène polyamines modifiés, en particulier par l'épichlorhydrine en des quantités proches des proportions stoechiométriques par rapport aux groupements amine du polyamino-amide. L'addition de ces quantités importantes d'épichlorhydrine a pour conséquence la présence dans les molécules du polymère réticulé de groupements réactifs. Ces polymères comportent en effet des groupements alcoylants susceptibles de réagir sur des groupements nucléophiles tels que les amines, les thiols, les sulfites, etc... A titre d'exemple de tels groupements alcoylants, on peut citer les cycles azétidinium.

La première conséquence de l'existence de tels groupements réactifs, est un manque de stabilité de ces composés qui peuvent se dégrader lorsqu'ils sont abandonnés en solution.

Par ailleurs, l'existence de tels groupements alcoylants rend ces produits éminemment suspects pour leur application sur la peau de l'homme.

On a également recommandé l'utilisation comme "conditionneur pour

40

35

cheveux" de polymère thermodurcissables à réticuler par la chaleur.

5

10

15

25

30

35

La présente invention a pour objet un "conditionneur pour cheveux" qui supprime ces inconvénients, et qui est constitué par un polyamino-polyamide réticulé ne présentant pas de groupements réactifs et stable chimiquement.

La présente invention a aussi pour objet une composition de conditionnement pour cheveux, qui puisse être appliquée à la température ordinaire et qui se présente sous la forme d'une composition prête à l'emploi.

La présente invention a encore pour objet un "conditionneur pour cheveux" qui soit compatible avec les shampooings anioniques, tout en assurant un démêlage satisfaisant des cheveux humides, et une bonne élasticité des cheveux secs, de façon à assurer un bon maintien de la coiffure.

La présente invention a également pour objet une composition cosmétique pour cheveux contenant au moins un polymère réticulé soluble dans l'eau, obtenu par réticulation d'un polyamino-polyamide (A) préparé par polycondensation d'un composé acide sur une polyamine. Le composé acide est choisi parmi (i) les acides organiques dicarboxyliques, (ii) les acides aliphatiques monoet dicarboxyliques à double lisison éthylénique, (iii) les esters des acides précités, de préférence avec les alkanols inférieurs ayant de 1 à 6 atomes de carbone, (iv) les mélanges de ces composés. La polyamine est choisie parmi les polyalcoylène-polyamines bis primaires mono- ou disecondaires. O à 40 moles % de cette polyamine peuvent être remplacées par une amine bis primaire de préférence l'éthylènediamine ou par une amine bis-secondaire de préférence la pipérazine et 0 à 20 moles % peuvent être remplacées par l'hexaméthylènediamine. La réticulation est réalisée au moyen d'un agent réticulant (B) choisi parmi les épihalohydrines, les diépoxydes, les dianhydrides, les anhydrides non saturés, les dérivés bis insaturés ; la réticulation est caractérisée par le fait qu'elle est réalisée au moyen de 0,025 à 0,35 mole d'agent réticulant par groupement amine du polyamino-polyamide (A) et généralement de 0,025 à moins de 0,2 et en particulier de 0,025 à moins de 0,1 mole d'agent réticulant par groupement amine du polyamino-polyamide (A);

Dans la composition selon l'invention le polymère réticulé présente l'ensemble des caractéristiques suivantes :

- (1) il est parfaitement soluble dans l'eau à 10% sans formation de gel;
- (2) la viscosité d'une solution à 10% dans l'eau à 25°C est supérieure à 3 centipoises et habituellement comprise entre 3 et 200 et plus spécialement elle est égale ou supérieure à 20 centipoises et inférieure à 50 centipoises ;
- (3) il ne comporte pas de groupement réactif et en particulier il n'a pas de propriété alcoylante et il est chimiquement stable.

Les acides utilisables pour la préparation des polyamino-polyamides 40 (A) sont choisis parmi :

- les acides organiques dicarboxyliques saturés ayant de 6 à 10 atomes de carbone, par exemple les acides adipique, triméthyl-2,2,4 et -2,4,4 adipique, terephtaliques, les acides aliphatiques mono- et dicarboxyliques à double liaison éthylénique, par exemple les acides acrylique, méthacrylique, itaconique.

Parmi les acides préférés figurent l'acide adipique et les composés d'addition d'une alcoylènediamine avec des acides insaturés tels que des acides acrylique, méthacrylique, itaconique.

L'acide adipique est particulièrement préféré.

15

20

25

On peut également utiliser les esters des acides ci-dessus cités.

10 Il est également possible d'utiliser des mélanges de deux ou plusieurs acides carboxyliques ou de leurs esters.

Les polyamines utilisables pour la préparation des polyamino-polyamides (A) sont choisis parmi les polyalcoylène-polyamines bisprimaires monoou disecondaires, par exemple la diéthylène triamine, la dipropylène triamine, la triéthylène tétramine et leurs mélanges.

La polycondensation est réalisée par des procédés connus, par mélange des réactifs, puis chauffage entre 80° et 250°C, et de préférence entre 100 et 180°C pendant 1 à 8 heures selon les réactifs utilisés. Après un chauffage à reflux total pendant 1/2 heure à 1 heure, on élimine 1'eau ou 1'alcool formé au cours de la polycondensation, d'abord à pression ordinaire puis sous pression réduite.

Les réactions ont lieu sous un courant d'azote pour éviter les colorations trop importantes et faciliter l'élimination des substances volatiles.

En effectuant la réaction on utilise de préférence une quantité d'acide dicarboxylique et d'amines en proportions équimoléculaires par rapport aux groupements amines primaires des poly-alcoylène-polyamines.

Selon un mode de préparation préféré on effectue la polycondensation de la polyalcoylène-polyamine choisie de préférence parmi la diéthylène triamine, la triéthylène tétramine, la dipropylène triamine et leurs mélanges, soit (i) sur un diacide carboxylique de préférence l'acide adipique ou son ester diméthylique, soit (ii) sur le produit intermédiaire d'addition d'une molécule d'éthylènediamine et de deux molécules d'ester méthylique d'un acide éthyléniquement non saturé tel que l'acrylate, le méthacrylate ou l'itaconate de méthyle.

Les réactions d'addition de l'éthylènediamine sur les esters insaturés sont réalisées par mélange des réactifs entre 5° et 80°C, et les réactions de polycondensation par chauffage pendant 30 à 60 minutes à reflux, puis avec

élimination de l'alcool méthylique à 120-150°C, ou de l'eau à 140-175°C, d'abord à pression ordinaire puis sous un vide partiel de 15 mm de mercure.

Les polyamino-polyamides (A) sinsi obtenues ont une viscosité dans l'eau à 10% et à 25°C inférieure à 3 centipoises.

La constitution des polyamino-polyamides préférés (A) peut être représentée par la formule générale (I)

où R représente un radical bivalent qui dérive de l'acide utilisé ou du produit d'addition de l'acide avec l'amine bis-primaire ou bis-secondaire.

Parmi les significations préférées de R on peut citer les suivantes :

15 - 
$$CH_2$$
 -  $CH_2$  -  $NH$  -  $CH_2$  -  $CH_2$  -  $NH$  -  $CH_2$  -  $CH_2$  -

- 
$$_{\mathrm{CH}_{3}}^{\mathrm{CH}}$$
 -  $_{\mathrm{CH}_{2}}^{\mathrm{CH}}$  -  $_{\mathrm{CH}_{2}}^{\mathrm{CH}}$  -  $_{\mathrm{CH}_{3}}^{\mathrm{CH}}$  -  $_{\mathrm{CH}_{3}}^{\mathrm{CH}}$  -  $_{\mathrm{CH}_{3}}^{\mathrm{CH}}$ 

Ces radicaux dérivent respectivement de l'acide téréphtalique, de l'acide adipique, du produit d'addition de l'éthylènediamine sur les acides acrylique, méthacrylique et itaconique ou leurs esters.

#### 25 Z.représente:

1) dans les proportions de 60 à 100 moles %, le radical

$$- NH - \left( (CH_2)_x - NH \right)_n$$
 (II)

où x = 2 et n = 2 ou 3 ou bien

$$x = 3$$
 et  $n = 2$ 

ce radical dérivant de la diéthylène triamine, de la triéthylène tétramine ou de·la dipropylène triamine;

2) dans les proportions de 0 à 40 mole % le radical (II) ci-dessus, dans lequel x = 2 et n = 1 et qui dérive de l'éthylènediamine, ou le radical

35

3) dans les proportions de 0 à 20 moles % le radical - NH - (CH<sub>2</sub>)<sub>6</sub> - NH - dérivant de l'hexaméthylènediamine.

Les polyamino-polyamides ainsi obtenus sont ensuite réticulés par addition d'un agent réticulant. On utilise comme agent réticulant un composé bifonctionnel choisi parmi (a) les épihalohydrines, par exemple l'épichlorhydrine; (b) les diépoxydes par exemple le diglycidyléther, le N,N'-bis époxy propyl pipérazine; (c) les dianhydrides, par exemple le dianhydride de l'acide butane tétracarboxylique, le dianhydride de l'acide pyromellitique; (d) les dérivés bis insaturés, par exemple la divinylsulfone, le méthylène bis acrylamide.

Un agent réticulant d'utilisation avantageuse est l'épichlorhydrine. D'autres agents réticulants préférés sont la divinylsulfone, le méthylène bis acrylamide, le diglycidyléther et la N,N'-bis époxy propyl pipérazine.

Ces agents réticulants donnent naissance respectivement aux radicaux

15 suivants:

10

20

$$- CH_{2} - CHOH - CH_{2} - C$$

Les réactions de réticulation sont réalisées entre 20°C et 90°C, à partir de solutions aqueuses de 20 à 30% de polyamino-polyamide auxquelles on àjoute l'agent réticulant par très petites fractions jusqu'à obtenir un accroissement important de la viscosité mais sans toutefois atteindre le gel qui ne se solubiliserait plus dans l'eau. La concentration est alors rapidement ajustée à 10% par addition d'eau et le milieu réactionnel éventuellement refroidi.

Selon une caractéristique essentielle de l'invention, on emploie pour la réticulation des polymères polyamino-polyamides de 0,025 à 0,35 mole d'agent réticulant par groupement amine de polyamino-polyamide. Une catégorie intéressante de ces polymères réticulés est obtenue en utilisant de 0,025 à moins de 0,2 mole d'agent réticulant par groupement amine du polyamino-polyamide. Une autre catégorie avantageuse de polymères réticulés est obtenue en utilisant de 0,025 à moins de 0,1 mole d'agent réticulant par groupement amine du polyamino-polyamide.

Les proportions de réticulant à utiliser, qui varient selon la nature

du polyamino-polyamide et du réticulant, peuvent être déterminées facilement en ajoutant l'agent réticulant désiré à une solution aqueuse du polyamino-polyamide jusqu'à ce que la viscosité d'une solution à 10% soit, à 25°C, comprise entre 3 centipoises et l'état de gel tout en conservant une solubilité parfaite dans l'eau.

Le dépassement des proportions de réticulant ci-dessus indiquées entraîne la formation d'un gel non diluable à l'eau, par suite d'une réticulation trop importante. En augmentant encore la quantité de réticulant on obtient à nouveau des polymères qui sont solubles dans l'eau mais présentent un caractère évolutif en fonction du temps et de la température. Ce caractère évolutif est dû à la présence dans le polymère réticulé de substituants réactifs vis-à-vis de groupements nucléophiles. Quand on utilise comme agent réticulant l'épichlorhydrine en des quantités proches des proportions stoechiométriques, les substituants réactifs sont constitués principalement par des cycles azétidinium.

20

25

Les polymères réticulés obtenus à partir de polyamino-polyamides connus dans la technique et utilisés dans des compositions pour les cheveux renferment des groupements réactifs et de ce fait se conservent mal.

Les polymères réticulés selon la présente invention se conservent bien et sont compatibles avec les tensio-actifs anioniques tout en assurant un bon démêlage des cheveux humides. Cette compatibilité avec les tensio-actifs anioniques peut encore être améliorée par alcoylation des groupements amines secondaires des polyamino-amides réticulés. L'alcoylation augmente la solubilité dans l'eau des polyamino-amides réticulés, en présence de tensio-actifs anioniques.

On peut utiliser comme agent alcoylant :

- un époxyde, par exemple le glycidol, l'oxyde d'éthylène, l'oxyde de propylène;
- 2) un composé à double liaison éthylénique, par exemple l'acrylamide, l'acide35 acrylique;
  - 3) l'acide chloracétique;
  - 4) une alkane sultone, par exemple la propane sultone ou la butane sultone.

L'alcoylation des polyamino-amides réticulés est réalisée en solution aqueuse, à la concentration de 10 à 30%, à une température comprise entre 10 et 95°C. Le taux d'alcoylation par rapport à la basicité totale c'est-à-dire le

nombre de moles d'agent alcoylant fixé par rapport au nombre total de groupements amine varie de O à 80%. L'indice de basicité du polymère exprimé en meq/g indique le nombre total de milhéquivalents d'azote basique par gramme.

5

15

20

Les polymères réticulés selon l'invention peuvent être utilisés dans différentes compositions cosmétiques pour cheveux, pour le traitement des cheveux normaux et plus particulièrement des cheveux sensibilisés. Ils peuvent sussi être utilisés à des concentrations de 0,1 à 5%, de préférence de 0,2 à 2,5% et avantageusement de 0,3 à 1,3% dans des compositions cosmétiques pour cheveux et plus particulièrement dans des compositions de shampooing, tel que shampooing anionique, cationique, non-ionique, amphotère ou zwitterionique, de shampooing colorant, de teinture, de gel coiffant, de lotion coiffante, de lotion pour "brushing", de lotion de mise en plis, de lotion rincée (rinse), de lotion renforçatrice de mise en plis non rincée, dans des compositions restructurantes, dans des compositions cosmétiques plus spécifiques telles que les compositions antipelliculaires, antiséborrhéiques.

On entend par lotion rincée, une lotion qu'on applique après le shampooing pour obtenir un effet de "conditionnement des cheveux" et que l'on rince après un temps de pause.

On entend par "lotion pour brushing" ou lotion de mise en forme, une lotion appliquée après le shampooing et qui favorise la mise en forme de la chevelure, cette mise en forme étant effectuée sur cheveux mouillés à l'aide d'une brosse, pendant le séchage des cheveux à l'aide d'un séchoir à main. Cette technique convient pour les cheveux relativement courts.

On entend par lotion renforçatrice de mise en plis non rincée, une lotion appliquée après shampooing et avant la mise en plis, qui n'out pas rincée et qui facilite la mise en plis et sméliore sa forme et sa durée.

On entend par lotion restructurante une lotion qui contient des produits renforçant la chaîne kératinique des cheveux. A cette classe de produits appartiennent les dérivés méthylolés tels que ceux décrits dans les brevets français N° 1.527.085 et 1.519.979 de la demanderesse.

Ces agents restructurants sont en général utilisés en combinaison avec des composés cationiques qui facilitent le démêlage des cheveux à l'état humide mais présentent l'inconvénient de donner aux cheveux un aspect poisseux à l'état sec.

Les compositions cosmétiques pour cheveux contenant un polymère réticulé selon l'invention peuvent avoir un pH compris entre 2 et 11 et de préférence entre 3 et 8.

Elles peuvent se présenter sous les diverses formes habituelles, c'esth-dire : solutions aqueuses ou hydroalcooliques, gels, crèmes, dispersions ou sous forme d'aérosols.

10

25

40

Elles peuvent contenir en plus du polymère réticulé tous les composants utilisés dans les compositions pour cheveux, notamment des agents de surface anioniques, cationiques, amphotères, zwitterioniques ou non-ioniques, synergistes, stabilisants, épaississants, émulsionnants, adoucissants, agents de conservation, colorants, parfums, etc. Ces compositions peuvent également comporter d'autres résines cosmétiques, en particulier non-ioniques, cationiques ou anioniques.

L'association des conditionneurs de la présente invention avec les agents de surface non-ioniques fournit des shampooings particulièrement intéressants notamment pour le démêlage plus facile des cheveux.

Parmi les polymères ou résines cosmétiques préférés pouvant être utilisés en combinaison avec les polymères réticulés on peut citer les copolymères acide crotonique 10%-acétate de vinyle 90% d'un poids moléculaire de 10.000 à 70.000, le copolymère vinylpyrrolidone (VP)-acétate de vinyle (AV) ayant un poids moléculaire de 30.000 à 360.000, le rapport VP:AV étant compris entre 30:70 et 70:30, les copolymères de polyvinylpyrrolidone quaternaires ayant un poids moléculaire de l'ordre de 1.000.000, tel par exemple que le polymère vendu sous la marque "GAFQUAT 755" par G A F Corporation, les polymères cationiques résultant de la condensation de la pipérazine ou de ses dérivés (1) sur des composés bifonctionnels tels que des dihalogénures d'alcoyles ou d'alcoyl-aryles, des bis-époxydes, des épihalohydrines, des dérivés bis insaturés et/ou (2) sur une amine primaire dont les deux atomes d'hydrogène peuvent être substitués et qui se comporte comme un composé bifonctionnel; (3) à la fois sur une épihalohydrine et sur une amine hydroxylée telle que la diglycolamine, la 2-amino 2-methyl 1,3-propanediol ou sur un amino acide tel que le glycocolle.

Parmi les agents de surface pouvant être utilisés en combinaison avec les polymères réticulés on peut citer (a) les agents de surface anioniques tels que les sels alcalins ou d'alcanolamines des alcanes sulfonates, alcoyl sulfates et alcoyléther sulfates et leurs produits de condensation avec l'oxyde d'éthylène par exemple le lauryl et le myristyl éther sulfate de sodium ou de triéthanolamine, le semi-ester sulfosuccinate disodique d'alcanolamides, (b) les agents de surface non-ioniques tels que (i) les produits de condensation d'un monoalcool, d'un  $\alpha$ -diol ou d'un alkylphénol avec le glycidol par exemple les composés de formule R-CHOH-CH<sub>2</sub>-O-/-CH<sub>2</sub>-CHOH-CH<sub>2</sub>-O-/- H dans laquelle R désigne un radical aliphatique, cycloaliphatique ou arylaliphatique ayant de 7 à 21 atomes de carbone et leurs melanges, les chaînes aliphatiques pouvant comporter des groupements éther, thioéther et hydroxyméthylène et 1  $\leq$  n  $\leq$  10; (ii) les composés de formule RO  $/C_2$ H<sub>3</sub>O (CH<sub>2</sub>OH)/7 H

dans laquelle R désigne un radical alkyle, alkényle ou alkylaryle et <u>n</u> 10; (c) les agents de surface cationiques tels que (i) le chlorure de diméthyl hydroxyméthyl cétyl ammonium ou (ii) le bromure de tétradécyl triméthylammonium; (d) les agents de surface amphotères tels que les dérivés carboxyliques de l'imidazole.

Les compositions cosmétiques pour cheveux selon l'invention devant être appliquées sur les cheveux sensibilisés renferment avantageusement un électrolyte. La présence de l'électrolyte dans la composition réduit ou supprime la tendance qu'ont les cheveux sensibilisés à fixer durablement les polymères. On utilise comme électrolytes des sels alcalins ou alcalino-terreux d'accides minéraux ou organiques, solubles dans l'eau et de préférence les chlorures et acétates de sodium, de potassium, d'ammonium et de calcium. La quantité d'électrolyte n'est pas critique. Elle est de préférence comprise entre 0,01 à 5% et avantageusement de 0,4 à 3% du poids total de la composition. Le rapport électrolyte:polymère est comprise entre 0:1 et 1,5:1.

Les polymères polyamino-amides (I) réticulés avec les agents réticulants ci-dessus indiqués et alcoylés avec un agent alcoylant choisi parmi l'acrylamide et le glycidol sont des composés nouveaux.

Lors de l'alcoylation d'un polymère polyamino-amide réticulé avec

1'acrylamide de formule CH<sub>2</sub>=CH-CONH<sub>2</sub> ce dernier se condense sur les groupements
amine primaire et/ou secondaire en donnant des chaînes de formule

-N-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CONH<sub>2</sub>;
le glycidol dans les mêmes conditions conduit à des chaînes de formule
-N-CH<sub>2</sub>-CHOH-CH<sub>2</sub>OH.

#### EXEMPLE I

Polycondensation de l'acide adipique et de la diéthylène triamine.

La constitution du polymère obtenu peut être caractérisée par le motif suivant :

$$\left[ \text{ oc - (cH}_2)_4 - \text{conh - (cH}_2 - \text{cH}_2 - \text{NH})_2 \right]$$

A 619 g (6 moles) de diéthylène triamine, on ajoute, sous agitation et en atmosphère d'azote, en 15 minutes, 876 g (6 moles) d'acide adipique. On chauffe ensuite le mélange réactionnel à 145-150°C, température à laquelle on note une condensation d'eau. On maintient au reflux pendant 45 minutes puis on élimine l'eau par distillation à pression ordinaire pendant 2 heures, puis sous pression réduite (15 mm de Hg) pendant 1 heure. La température de chauffage augmente progressivement jusqu'à 170°C.

Le produit ainsi obtenu est coulé à chaud. Il se présente, après refroidissement, sous la forme d'une résine dure et cassante. Elle est transparente de couleur jaune-vert et se solubilise complètement dans l'eau.

#### EXEMPLE Is

Réticulation du polymère obtenu selon l'exemple I avec l'épichlorhydrine.

A 200 g de résine, obtenue selon le procédé décrit dans l'exemple I, dissous dans 800 g d'eau, on ajoute, sous agitation, 9 g d'épichlorhydrine. On chauffe le mélange jusqu'à 90°C, puis on ajoute par très petites fractions et à des intervalles de 5 à 10 minutes, 1,8 g d'épichlorhydrine jusqu'à l'obtention d'une viscosité supérieure à 50 centipoises à 65°C.

La solution est alors diluée immédiatement à une concentration de 10% d'extrait sec par addition de 1098 g d'eau.

La viscosité apparente mesurée après 24 heures et à  $25^{\circ}$ C est de 31 centipoises au gradient de vitesse de 26,3 sec $^{-1}$  .

La quantité de réticulant utilisée est de 11 moles d'épichlorhydrine pour 100 groupements d'amine.

#### EXEMPLE 16

Réticulation du polymère obtanu selon l'exemple I avec la méthylène bis acrylamide.

A 70 g de résine préparée selon le procédé décrit dans l'exemple I et dissous dans 280 g d'eau on ajoute, à la température ambiante et sous agitation, 7 g de méthylène bis acrylamide, puis on chauffe le mélange à 80-90°C. Après 1 heure de chauffage on observe un accroissement important de la viscosité. Le mélange est alors dilué à 10% d'extrait sec par addition de 413 g d'eau.

On obtient une solution limpide ayant une viscosité apparente de 32 centipoises, mesurée après 24 heures à 25°C et sous un gradient de vitesse de

40  $26,3 \text{ sec}^{-1}$ 

15

20

25

30

35

La quantité de réticulant utilisée est de 12.1 moles de méthylène bis acrylamide par 100 groupements amine du polyamino-polyamide.

#### EXEMPLE Ic

Réciculation du polymère obtenu selon l'exemple I avec la N.N.-bis-époxy propyl pipérazine.

A 20 g de polymère préparé selon le procédé décrit dans l'exemple I et dissous dans 80 g d'eau, on ajoute, à température ordinaire et sous agitation, 1,50 g de N,N'-bis-époxy propyl pipérazine, puis on chauffe le mélange à 70-80°C. Après 15 minutes de chauffage on obtient un gel qu'on dilue immédiatement à 10% d'extrait sec par addition de 113,5 g d'eau.

On obtient une solution limpide ayant une viscosité de 32 centipoises mesurée après 24 heures à 25°C et sous un gradient de vitesse de 26,3 sec. 1. La quantité de réticulant utilisée est de 7,3 moles de N,N'-bis-époxy propyl pipérazine pour 100 groupements amine du polyamino-polyamide.

#### EXEMPLE 1d

10

15

20

25 .

30

35

Réticulation du polymère obtenu selon l'exemple I par la divinyl sulfone.

A 20 g de polymère préparé selon l'exemple I et dissous dans 80 g d'eau on ajoute, goutte à goutte, à température ambiante, jusqu'à obtenir un début de gélification, 1,7 g de divinyl sulfone. On dilue alors rapidement avec 100 ml d'eau.

La viscosité apparente d'une solution à 10%, mesurée après 24 heures, à 25°C et au gradient de vitesse de 26,3 sec. 1 est de 27 centipoises.

La quantité de réticulant utilisée est de 13,9 moles de divinyl sulfone pour 100 groupements amine du polyamino-polyamide.

#### EXEMPLE II

Polycondensation de l'acide adipique et du mélange diéthylène triamine-pipérazine.

La constitution du polymère préparé peut être représentée par les deux motifs ci-après répartis statistiquement dans les proportions de 2:1.

$$-\frac{1}{2}$$
 OC -  $(CH_2)_4$  - CONH -  $(CH_2 - CH_2 - NH)_2$  -  $-\frac{1}{2}$  OC -  $(CH_2)_4$  - CO-N N -

Le mélange de 438 g (3 moles) d'acide adipique et de 86 g (1 mole) de pipérazine est chauffé, sous agitation, et en atmosphère d'azote pendant 2 heures à 120-135°C. On ajoute ensuite, à cette température et en l'espace de 90 minutes, 206 g (2 moles) de diéthylère triamine. On distille l'eau formée pendant l heure à 140-170°C à pression ordinaire, puis l heure à 170-175°C sous 15 mm de Hg.

Le produit ainsi obtenu se présente sous la forme d'une résine

dure, cassante, transparente et de couleur jaune-vert.

10

20

25

#### EXEMPLE IIa

Réticulation du polymère obtenu selon l'exemple II avec de l'épichlorhydrine.

A 200 g de résine, obtenue selon l'exemple II et dissoute dans 800 g d'eau, on ajoute, sous agitation, 9 g d'épichlorhydrine à température ordinaire. On chauffe ensuite le mélange à 90°C et on ajoute encore 1,1 g d'épichlorhydrine par petites fractions à 5 ou 10 minutes d'intervalle, jusqu'à obtenir une viscosité de 50 centipoises.

La solution est alors rapidement diluée avec 1091 g d'eau pour obtenir une concentration de 10%.

La solution ainsi obtenue est limpide et sa viscosité, mesurée après 24 heures à  $25\,^{\circ}$ C, et au gradient de vitesse de 26,3 sec $^{-1}$  est de 52 centipoises.

La quantité de réticulant utilisée est de 13,2 moles d'épichlorhydri-5 ne pour 100 groupements amine du polyamino-polyamide.

#### EXEMPLE III

Polycondensation de l'acide adipique et de la triéthylène tétramine.

La constitution du polymère préparé dans cet exemple peut être représentée par le motif :

A 292 g ( 2 moles) de triéthylène tétramine, on ajoute, sous atmosphère d'azote, en l'espace de 20 minutes, 292 g (2 moles) d'acide adipique, par petites fractions et sous agitation. On chauffe ensuite le mélange au reflux total à 145°C pendant 1 heure. On élimine l'esu formée par distillation à la pression ordinaire pendant 3 heures et sous pression réduite de 15 mm de mercure pendant 1 heure en élevant progressivement la température jusqu'à 170-175°C.

On obtient ainsi une résine transparente de couleur jaune, dont une solution à 10% présente une viscosité, à 25°C, inférieure à 2 centipoises.

#### EXEMPLE IIIa

Réticulation du polymère obtenu selon l'exemple III avec l'épichlorhydrine.

A 200 g de solution aqueuse à 20% de polymère obtenu suivant le procédé décrit dans l'exemple III, on ajoute, rapidement et sous agitation, 1',8 g d'épichlorhydrine et on chauffe le mélange à 90-95°C pendant 30 minutes. On ajoute ensuite, à la même température, très lentement, 0,4 g d'épichlorhydrine jusqu'à l'obtention d'une viscosité supérieure à 50 centipoises, mesurée à 65°C.

La solution est alors diluée immédiatement à une concentration de 40 10% d'extrait sec, par addition de 220 g d'eau. La solution obtenue est limpide. 53 viscosité à 25°C et au gradient de vitesse de 26,3 sec<sup>-1</sup> est de 24 centi-

La quantité totale d'épichlorhydrine ajoutée est de 0,0242 mole, ce qui correspond à 7,8 moles de réticulant pour 100 groupements amine du polyamino-polyamide.

Réticulation du polymère obtenu selon l'exemple III avec le méthylène-bisacrylamide.

A 100 g de solution aqueuse à 20% de polymère, obtenu suivant le procédé décrit dans l'exemple III, on ajoute 0,8 g de méthylène-bis-acrylamide, 10 puis on chauffe le mélange à 70-80°C pendant 25 minutes. On obtient alors un gel mou que l'on dilue immédiatement à une concentration de 10% d'extrait sec, par addition de 108 g d'eau. La solution obtenue est limpide. Sa viscosité, mesurée après 24 heures à 25°C et au gradient de vitesse de 26,3 sec<sup>-1</sup> est de 43 centipoises.

La quantité de méthylène-bis-acrylamide ajoutée équivaut à 3,4 moles de réticulant pour 100 groupements amine du polyamino-polyamide.

#### EXEMPLE IV

Polycondensation du produit de réaction de 2 moles d'itaconate de méthyle et de l mole d'éthylènediamine avec la diéthylène triamine.

. La constitution du polymère préparé dans cet exemple peut être représenté par le motif :

#### Premier stade

15

20

25

35

A 620 g (3,9 moles) d'itaconate de méthyle, on ajoute, en l'espace d'une heure, sous agitation et en atmosphère d'azote, 118 g (1,95 mole) 30 d'éthylène diamine en maintenant la température à 30°C.

Après une nuit, à la température ambiante, on chauffe à 80°C, pour éliminer le méthanol, d'abord à pression ordinaire, puis sous pression réduite de 15 mm de Hg. On note alors l'apparition d'un précipité. On reprend le mélange réactionnel avec 500 ml de benzène et on distille l'azéotrope méthanolbenzène,

On concentre et on reprend le résidu avec de l'acétone. On obtient ainsi, avec un rendement de 82% le N,N'-éthylène-bis-/4-carboxylate de méthyle sous forme de poudre blanche ayant un point de fusion de 141-2- pyrrolidone 142°C et un indice de saponification de 6,35 milli équivalent/gramme.

#### Deuxième stade

10

15

A 198 g (0,63 mole) de diester ainsi obtenu, on ajoute, à température ambiante, 65,5 g (0,63 mole) de diéthylène triamine et on distille le méthanol formé par chauffage à 120-130°C, d'abord à pression ordinaire pendant 90 minutes; puis sous pression réduite de 15 mm de Hg pendant 30 minutes.

On obtient ainsi une résine transparente, dure et cassante de couleur jaune-vert, parfaitement soluble dans l'eau.

#### EXEMPLE IVA

Réticulation du polymère obtenu selon l'exemple IV avec de l'épichlorhydrine.

A 200 g de résine dissous dans 800 g d'eau, on ajoute, sous agitation, 13 g d'épichlorhydrine à la température ambiante. On chauffe le mélange à 90°C et on ajoute encore, par petites fractions, à 5 ou 10 minutes d'intervalle, 2 g d'épichlorhydrine, jusqu'à l'obtention d'un début de gélification. On dilue alors rapidement avec 1135 g d'eau froide pour ramener la solution à 10% d'extrait sec.

On obtient ainsi une solution limpide, dont la viscosité, mesurée après 24 heures à 25°C et au gradient de vitesse de 26,3 sec<sup>-1</sup> est de 49 centipoises.

La quantité d'épichlorhydrine utilisée correspond à 22 moles pour 20 100 groupements amine du polyamino-polyamide.

#### EXEMPLE IVb.

Réticulation du polymère obtenu selon l'exemple IV avec le méthylène-bis-acrylamide.

A 50 g de polymère obtenu dans l'exemple IV et dissous dans 200 g d'eau, on ajoute, à la température ambiante et sous agitation, 1,5 g de méthylène-bis-acrylamide, puis on chauffe le mélange à 85-90°C. On ajoute ensuite, progressivement le réticulant jusqu'à obtenir une viscosité supérieure à 50 centipoises à 65°C. On ramène alors la concentration du mélange à 10% d'extrait sec, par addition de 285 g d'eau.

On obtient une solution limpide, ayant une viscosité de 54 centipoises à  $25^{\circ}$ C et au gradient de vitesse de 26,3 sec $^{-1}$ .

La quantité de méthylène-bis-acrylamide ajoutée est de 3,9 g et elle correspond à 16 moles pour 100 groupements amine du polyamino-polyamide.

#### EXEMPLE V

Polycondensation d'un mélange de 2 moles d'acrylate de méthyle et de 1 mole d'éthylènediamine avec la diéthylène triamine.

La constitution du polymère préparé dans cet exemple peut être représentée par le motif :

=

A 240 g 14 moles) d'athylanediamine, on ajoute, an l'espace de 2 houres, à une température comprise entre 10°C et 20°C, sous agitation et en atmosphère d'azote, 589 g (8 moles) d'acrylate de méthyle. Après 1 heure d'agitation à la température ambiante, on ajoute 413 g (4moles) de diéthylènetriamine. On distille ensuite le méthanol formé par chauffage à 120-140°C pendant 2 heures à la pression ordinaire et pendant 2 heures sous une pression réduite de 15 mm de Hg.

On obtient ainsi une résine transparente de couleur jaune-orange, qui en solution à 10% d'extrait sec, présente une viscosité inférieure à 2 centipoises.

#### EXEMPLE Va

Réticulation du polymère obtenu selon l'exemple V avec l'épichlorhydrine.

A 200 g de polymère, obtenu suivant le procédé de l'exemple V,
dissous dans 300 g d'eau, on ajoute, sous agitation, à température ambiante,
45 g d'épichlorhydrine. On chauffe progressivement jusqu'à 90°C, puis on
ajoute, par petites fractions, à 5 ou 10 minutes d'intervalle, 11 g d'épichlorhydrine jusqu'à l'apparition d'un début de gélification. On dilue alors
rapidement la concentration à 10% d'extrait sec, par addition de 1504 g

20 On obtient ainsi une solution limpide ayant une viscosité de 25 centipoises, mesurée après 24 heures à 25°C et au gradient de vitesse de 26.3 sec<sup>-1</sup>

d'eau froide.

30

#### EXEMPLE VI

Polycondensation d'un mélange de 2 moles de méthacrylate de méthyle et de 1 mole d'éthylène diamine avec la diéthylène triamine.

La constitution du polymère préparé dans cet exemple peut être représentée par <u>l</u>e motif :

A 180 g (3 moles) d'éthylène diamine, on ajoute, à la température ambiante, 600 g de méthacrylate de méthyle (6 moles). On abandonne le mélange pendant 3 jours, puis on chauffe à 80°C pendant 3 heures. On ajoute ensuite 309 g de diéthylène triamine (3 moles) et on chauffe à 120-125°C pendant 4 heures à la pression ordinaire et pendant 90 minutes sous une pression réduite de 15 mm de Hg. Le polycondensat ainsi obtenu se présente sous la

#### EXEMPLE VIa

Réticulation du polymère obtenu selon l'exemple VI avec le méthylène-bis-40 acrylamide.

forme d'une résine de couleur vert-bronze.

A 84,6 g de polymère préparé suivant le procédé décrit dans l'exemple VI et dissous dans 338,4 g d'eau, on ajoute, à la température ambiante et sous agitation, 27,3 g de méthylène-bis-crylamide. Le mélange est ensuite chauffé à 85-90°C pendant 15 minutes. On obtient alors un gel qui est dilué immédiatement à une concentration de 10% d'extrait sec, par addition de 669 g d'eau. On obtient une solution limpide ayant, à 25°C et au gradient de vitesse de 26,3 sec <sup>-1</sup>, une viscosité de 53 centipoises.

La quantité de réticulant ajouté correspond à 21,4 moles pour 100 groupements amine du polyamino-polyamide.

10

25

#### EXEMPLE VII

#### Alcoylation à la propane sultone du polymère réticulé selon l'exemple Ia:

A 3000 g de solution aqueuse à 10% de polyaminoamide réticulé et préparé selon l'exemple Is et ayant un indice de basicité 0,45 meq/g (1 g de polymère renferme 0,45 . 10 3 groupement amines), on ajoute sous agitation et atmosphère d'azote, 113,5g (0,93 mole) de propane aultone. On chauffe ensuite la masse

15 réactionnelle à 60°C, pendant 4 heures. On dilue avec 1020 g d'eau pour ramener la concentration à 10% d'extrait sec. La solution ainsi obtenue est de couleur jaune, et présente à 25°C une viscosité de 12,6 cps.

#### EXEMPLE VIII

Alcoylation au chloracétate de soude du polymère réticulé selon l'exemple Ia:

20 A 2000 g de solution obtenue selon l'exemple Ia, on ajoute sous agitation et à température ambiante 70 g (0,6 mole) de chloracétate de soude, et on chauffe ensuite la masse réactionnelle à 90°C, pendant 10 heures. On ajoute ensuite 270 g d'eau pour ramener la concentration à 10% d'extrait sec.On obtient ainsi une solution limpide, de couleur jaune paille et dont la viscosité à 25°C est de 21cps.

#### EXEMPLE IX

Alcoylstion au glycidol du polymère réticulé selon l'exemple Ia:

A 1000 g de solution à 10% de polymère cationique préparé selon l'exemple Ia on ajoute en deux heures, sous agitation et à température ambiente, 27 g (0,36 mole) de glycidol. L'agitation est maintenue pendant 5 heures et on dilue ensuite avec 265 g d'eau pour ramener la concentration à 10% d'extrait sec. On obtient ainsi une solution limpide, légèrement colorée, et dont la viscosité mesurée à 25°C, est de 13,8 cps.

#### EXEMPLE X

#### Alcoylation à l'acrylamide du polymère réticulé selon l'exemple Ia:

35 A 1000 g de solution aqueuse à 10% de polyamino amide préparé suivant l'exemple Ia, on ajoute à température ambiante, en présence d'une trace de nitrite de sodium, 20 g (0,28 mole) d'acrylamide. Le milieu réactionnel est ensuite chauffé 10 heures, à 60°C. Par addition de 180 g d'eau, on obtient une solution limpide de polymère à 10% de matière active et de viscosité égale à 11,2 cps à 25°C.

COPY

# EXEMPLES D'APPLICATION

	Shampooing anionique		
	- Laurylsulfate de triéthanclamine	15 g	
5	- Diéthanolamides d'acides gras de coprah	3 g	
•	- Polymère préparé selon l'exemple Ia	1,5 g	
	- Eau q.s.p	100 g	
	pH = 7	o' le	
	On applique environ $10~{ m cm}^3$ de cette solution sur une che	evelure	
10	préalablement mouillée. On masse légèrement. On rince à l'eau et or	n effectu	ı
	une deuxième application. On masse énergiquement pour obtenir une m	nousse	
	abondante, on laisse pauser une minute pour assurer la fixation du	polymère	į
	sur les cheveux puis on rince.		
	On constate une grande facilité de démêlage des cheveux	mouillés	;
15	(le peigne glisse facilement dans les cheveux), le cheveu est très	deux,	
٠.	souple, malléable, la mise en plis se monte avec une grande facili	té, Après	;
	séchage et lors du coiffage des cheveux secs, on constate égalemen	t une	
	facilité de démelage. Les cheveux sont nerveux et disciplinés.	•	
	EXEMPLE A 2		
20	Shampooing anionique		
	- Semi-ester sulfosuccinate disodique d'alcanolamide modifié (commercialisé sous la marque "Monomate DHL 50"	15 g	
	- Lauryléther sulfate de sodium condensé avec 2. 2 moles		
	d'oxyde d'éthylène	15 g	
25	- Polymère préparé selon l'exemple I a	1 g	
	- Eau.q.s.ppH = 7,8	100 g	
	EXEMPLE A 3		
	Shampooing anionique		
. 30	- Lauryléther sulfate de sodium condensé avec 2,2 moles d'oxyde d'éthylène	12 g	
	- Diéthanolamides d'acides gras de coprah	4 g	
•	- Polymère selon l'exemple Va	1,5 g	
	- Copolymères de polyvinylpyrrolidone quaternaires ayant un poids moléculaire de l'ordre de 1.000.000. commercialisé	~, > 6	
	sous la marque "CAFQUAT 755" par General Aniline and Film Corp.	0,3 g	
35	- Eau q.s.p	100 g	
	pH = 7,5		

	Shampooing anionique	٠.
	- Myristyl éther sulfate de sodium condensé avec 2, 5 moles d'oxyde d'éthylène	5 g ·
•	- Lauryl éther sulfate de sodium condensé avec 2,2 moles	
5	d'oxyde d'éthylène	1 g
	- Polymère selon l'exemple IVa	1 g
	- Eau q.s.p	100 g
•	EXEMPLE A 5	
10	Shampooing anionique	
	- Lauryl sulfate de triéthanolamine	10 g
	- Monoéthanolamides d'acides gras de coprah	1,5 g
•	- Hydrolysat de protéines dérivés du collagène à 80 % de matières actives, commercialisé sous la marque "HYDROPO 220" par STEPAN Chemicals	5 g
15	- Polymère selon l'exemple IIa	2 g
,	- Eau q.s.p.	100 g
	pH = 4	100 g
	L'action des shampooings A 2 à A 4 est similaire à cel	le du
	shampooing A 1. Le shampooing A 5 améliore en outre l'état des ch	
20		•
20	en donnant plus de résistance aux fibres et plus de dureté aux ch	eveux.
	EXEMPLE A 6	
	6hampooing non-ionique	
	R-CHOH-CH <sub>2</sub> -0CH <sub>2</sub> -CHOH-CH <sub>2</sub> -03,5 H	14 g
25	- Polymère selon l'exemple Ia	2,5 <sub>.8</sub>
	- Acide lactique q.s.p pH = 5	•
	- Eau q.s.p	100 g
	EXEMPLE A 7	
	Shampooing ncn-ionique	
30	R-CHOH-CH <sub>2</sub> -0	12 g
	- Chlorure de diméthyl hydroxy éthyl cétyl ammonium	1,5 g -
	- Polymère préparé selon l'exemple Ia	1,5 g
	- Copolymères de polyvinylpyrrolidone quaternaires ayant un	
	poids moléculaire de l'ordre de 1.000.000 commercialisés sous la marque "GAFQUAT 755" par GENERAL ANILIN and FILM Corp.	0,2 g
35	- Acide lactique q.s.p pH 3	
	- Eau q.s.p	100 g
		,

•	EXEMPLE A 8	
· .	Shampooing non-ionique	
	R-CHOH-CH <sub>2</sub> -0 / CH -CHOH-CH <sub>2</sub> -0 / 3,5 H	5 g
	R = mélange de radicaux nonyle à dodécyle	3
5.	- Chlorure de diméthyl hydroxyéthyl cétyl ammonium	1 -
	- C <sub>12</sub> H <sub>25</sub> O -/_CH <sub>2</sub> -CH-O /-4 H	1 g
	сн <sub>2</sub> он	5 g
•	- Polymère de l'exemple Va	3 g
	- Acide lactique q.s.p pH 5	
10	- Eau q.s.p	100 g
	EXEMPLE A 9	
·· :	Shampooing non-ionique	•
•	- Alcool laurique oxyéthyléné avec 12 noles d'oxyde d'éthylène	7 g
	- Diéthanolamide laurique	3 g
15	- Polymere suivant l'exemple Ia	. 0,5 g
	- Polymere suivant l'exemple IIa	0,8 g
	- Acide lactique q.s.p pH 4,5	-,- ,
	- Eau q.s.p	100 g
	EXEMPLE A 10	
20	Shampooing non-ionique	
	- Alcool laurique oxyéthyléné avec 12 □oles d'oxyde d'éthylène	
•	- C <sub>12</sub> H <sub>25</sub> O - CCH <sub>2</sub> - CH - O <del>3</del> H	6 g
		4 g
	CH <sub>2</sub> OH	• • • · · · · · · · · · · · · · · · · ·
25	- Diéthanolanide laurique	1,5 g
.23	- Polymère selon l'exemple IV a	2 g
. •	= Acide lactique q.s.p. pH 3	
٠	- Eau q.s.p.	100 g
	Les shappooings non-ioniques des exemples A6 - A 10 s	'appliquent
30	come les shampooings anioniques des exemples A1 - A5. On consta	te une très
	grande facilité de démêlage des cheveux mouillés et des cheveux	secs. Le
-	démèlage est excellent et les cheveux conservent de la souplesse	et une grande
•	légèreté. La chevelure a du volume et la mise en plis se monte f	acilement
	EXEMPLE A 11	•
	Renforçateur de mise en plis.	
35	On prépare la lotion suivante :	٠.
•	- Copolymère acétate de vinyle/scide crotonique 90/10 P.M. (pcids moléculaire) = 10.000	•
	- Polymère selon l'exemple Ia	<b>2,</b> 5 g
		0,3 g
	- 2-amino 2-methyl propanel 3-ciol. q.s.p. pH 7	

	- Ethanol q.s.p. 50°	
	- Colorant	0,01 g
	- Parfum	0,2 g
	- Ray a c n	00 ml
5		
•	EXEMPLE A 12  Renforçateur de mise en plis pour cheveux gras	
•	•	
	On prépare la lotion suivante :	
	- Polycare selon l'exemple Ia	0,3 g
10	- Copoly are acétate de vinyl/acide crotonique 90/10 P.M. = 50.000	2 5 0
	- Copolycere polyvinylpyrrolidone/acétate de vinyle 60/40	2,5 g
	ayant une viscosité de 3,3 cps (mesurée à 25°C en solution à 5 % dans l'éthanol)	0,5 g
	- 2-actino 2-methyl propanel,3-diol q.s.p. pH 7	
	- Ethanolq.s.p. 50°	
15	- Colorant	0,0 1 g
	- Parfun	0,2 g
	- S-carboxyméthylcystéine (antiséborrhéique)	0,7 g
	- Kan a s p	00 m1
	Les lotions des exemples All et Al2 s'appliquent sur che	veux
20	mouillés et essorés après shampooing et avant enroulage de la mise	
	On constate sur cheveux mouillés une facilité de démêlag	
	enroulage de la mise en plis, on constate que les cheveux sont plus	
	plus doux et légèrement plus brillants. La tenue de la mise en plis	
	considérablement prolongée.	
25	EXEMPLE A 13	
	Lotion pour "brushing" (mise en forme)	
	On prépare la lotion suivante :	
	- Polymère selon l'exemple Is	0,5 g
	- Ethanol q.s.p 50°	- 1- 8
30	- Colorant	0,01 g
	- Parfum	0,2 g
	- Eau den	00 ml
	On applique cette lotion sur cheveux mouillés et essorés	
	shampooing. On met en forme la chevelure à l'aide d'une brosse tout	en
35	oéchant les cheveux à l'aide d'un séchoir à main.	<b>-</b>
	. • On constate un très bon passage de la brosse et une tenu	e orolonese
	de la coiffure. On constate également que les cheveux sont plus bri	11ante os
	plus doux.	

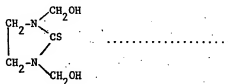
	EXEMPLE A 14	
	Rinse (lotion rincée) pour cheveux fins et mous.	
	On prépare la lotion suivante :	
5	- Alcool cétyl/stéarylique 30/70 % oxyéthyléné à 33 % commercialisé sous la marque "Cire de Sipol AO" par SINNOVA	1
	- Chlorure de diméthyl distéarylammonium, commercialisé sous la marque "ARQUAD" 2HT 75" par ARMOUR	1,5 g
	- R-CHOH-CH <sub>2</sub> -O- 1/CH <sub>2</sub> -CHOH-CH <sub>2</sub> -O- 3,5 H	1,5 g
	R = mélange de, nonyle à dodécyle	1 g
10	- Polymère selon l'exemple IIa	2 g
10	- Copolymères de polyvinylpyrrolidone quaternaires ayant un poids moléculaire de l'ordre de 1.000.000 commercialisés sous la marque "GAFQUAT 755" par GENERAL ANILIN and FILM Corp.	
	FILM Corp.  - Hydroxyéthylcellulose	0,5 g
•	- Acide maléique q.s.p pH 8	0,9 g
15		
-5	- Eau q.s.p.	100 g
•	On applique cette lotion sur cheveux mouillés et essorés	après
	shampooing, on laisse pauser 5 minutes, puis on rince.	
	On constate un très bon démelage des cheveux mouillés.	près mis
	en plis et séchage, les cheveux sont nerveux, faciles à coiffer et	brillant
20	EXEMPLE A 15	
	Lotion coiffante	
	On prépare la lotion suivante :	
	- Polycère selon l'exemple Va	0,5 g
٠	- Huile de silicone	0,1 g
25	- Hydroxyéthylcellulose	0,2 g
	- Ethanol	50 al
	→ Parfum	-
	- Eau q.s.p.	0,2 g 100 ml
•	Cette lotion pour hommes est appliquée sur cheveux mouil	
30	Les cheveux sont coiffés puis séchés. On constate que les cheveux s	ries.
	nerveux, légèrement durcis et se maintiennent parfaitement en place	ont
•	EXEMPLE A 16	<b>.</b>
	Gel coiffant	٠.
. •		
35	- Polymère selon l'exemple Ia	1 g
	- Hydroxyéthylcellulose	2 g
	- Huile de silicone	0,5 g
	- Ethanol	40 👊
	- Parfum	0,02 g
<u>.</u>	- Eau q.s.p	.00 g .
40 ·	Une petite quantité de ce gel, appliquée sur des cheveux	secs,

assure un bon maintien de la coiffure tout en communiquant du brillant aux cheveux.

#### EXEMPLE A 17

Lotion structurante sans rinçage.

- Diméthylol éthylène thiourée de formule :



5

10

15

20

35

- Polymère selon l'exemple Ia ......

- Acide phosphorique q.s.p... pH 3

- Eau q.s.p.....

On applique cette lotion sur cheveux lavés et essorés après shampooing et avant mise en plis. On constate qu'à l'état mouillé les cheveux se démêlent facilement et qu'ils ont un toucher soyeux.

Après mise en plis et séchage, les cheveux sont brillants et nerveux, ils ont du corps et du volume et leur toucher est doux.

#### EXEMPLE A 18

On obtient un résultat similaire en remplaçant le polymère préparé selon l'exemple Ia par le polymère préparé selon l'exemple IIa.

#### EXEMPLE A 19

Lotion structurante, appliquée avec rinçage.

- Diméthylol éthylène thiourée de formule

25

- Polymère selon l'exemple Ia ......

30 - Acide phosphorique q.s.p... pH 3

- Eau q.s.p.......

On applique cette lotion sur des cheveux mouillés et propres, On laisse pauser 10 minutes puis on rince.

Les cheveux ont un toucher doux et se démêlent facilement.

Après mise en plis et séchage, le peigne passe facilement dans les cheveux qui sont brillants, nerveux et ont du volume.

#### EXEMPLE A 20

En remplaçant, dans la lotion ci-dessus, le polymère selon l'exemple Ia par le polymère selon l'exemple IIa, on obtient un résultat également bon.

#### EXEMPLES A21 - A 22

Lotion de mise en plis pour cheveux sensibilisés.

A 21 On prépare une solution aqueuse à 1 % de matière active du composé préparé dans l'exemple Id, et 0,5 % NaCl, ajustée avec l'acide citrique à pH 7.

On applique sur cheveux décolorés. On fait la mise en plis et l'on sèche.

Les cheveux sont durcis et nerveux ; le toucher est soyeux etile . démêlage facile.

A 22 On prépare une solution aqueuse à 1 % de matière active du composé

préparé dans l'exemple Ic, et 1,5 % NH<sub>4</sub>Cl, ajustée à pH 5 avec de l'acide lactique.

On applique sur cheveux décolorés. On fait la mise en plis et

l'on sèche. Les cheveux sont durcis. Ils sont élastiques et brillants. Le

toucher est soyeux et le démêlage facile.

#### EXEMPLE A 23

15 Lotion traitante appliquée avec rinçage.

On applique sur cheveux mouillés et propres 25 ml de la solution suivante :

- Acide citrique q.s.p. pH 5

5

25

20 - Eau q.s.p..... 100 g

On laisse pauser 5 minutes et 1'on rince. Les cheveux ont un toucher doux et se décellent facilement. On fait la mise en plis et 1'on sèche. Les cheveux secs se démêlent facilement. Ils sont brillants et nerveux.

EXEMPLE A 24

On obtient le même résultat en remplaçant 1,5 g de polymère selon l'exemple III par l g de polymère selon l'exemple III a.

#### EXEMPLE A 25

Lotion structurante appliquée sans rinçage.

30 - Diméthyloléthylène thiourée de formule

On applique le mélange sur cheveux lavés et essorés avant de procéder à la mise en plis. Les cheveux se démêlent facilement, le toucher

est soyeux. On fait la mise en plis et l'on sèche.

Les cheveux sont brillants, nerveux, élastiques et ont du volume. Le toucher est soyeux, le démêlage facile.

#### EXEMPLE A 26

On obtient le même résultat si on remplace le polymère selon l'exemple III b par le polycère selon l'exemple IV b.

#### EXEMPLE A 27

Lotion structurante appliquée avec rinçage

- Diméthyloléthylène thiourée de formule

CH	CH <sub>2</sub> OH
	cs
<sup>CH</sup> 2-	CH <sub>2</sub> OH

10

- Polymare solon l'exemple VIa !....

- Acido chlorhydrique q.s.p. pH 3

- Ean q.s.p..... 100 g

On applique le mélange sur cheveux lavés et essorés. On laisse passer 10 minutes et 1'on rince. Le démêlage est facile, les cheveux ont un toucher doux et soyeux. On fait la mise en plis et l'on sèche sous casque.

Les cheveux secs se démêlent facilement ; ils sont brillants,

	nerveur, et ont du volumet ou par c	
	EXEMPLE A 28	
	Sharpooing anionique.	
	- Lauryl sulfate de monoéthanolamine	10 g
25	- Monoéthanolamides d'acides gras de coprah	1,5 g
	- Polymere selon l'exemple Ic	1 g
	- Acide lactique, q.s.p. pH 7,2	• •
	- Kau q.8.p	100 g
٠.	EXEMPLE A 29	
30	Sharpooing anionique.	٠
	- Lauryléther sulfate de sodium oxyéthyléné avec 2,2 moles d'oxyde d'éthylène	6 g
	- Laurylsulfate de triéthanolamine	6·g
	- Diéthanolamides d'acides gras de coprah	3 g
35	- Polycère selon l'exemple IIIa	1,5 g
	- Acide lactique q.s.p. pH 7,6	-3- 8
	- Pau a s n	100

#### Shampooing anionique.

Même composition que le shampooing de l'exemple A 29, sauf que le polymère selon l'exemple IIIa est remplacé par le polymère selon l'exemple IIIb.

#### EXEMPLE A 31

	Shampooing anionique.	. •
	- Myristyl éther sulfate de sodium, oxyéthyléné avec 2,5 moles d'oxyde d'éthylène	•
10 .	- Lauryl éther sulfate de monoéthanolamine, oxyéthyléné avec 2 moles d'oxyde d'éthylène	6 g
	- Diéthanolamides d'acidos	. 9 g
	- Diéthanolamides d'acides gras de coprah	3,5 g
	- Hydrolysat de protéines dérivées du collagene, à 80 % de matières actives, vendu sous la marque "Hydropo 220" par STEPAN chemicals	
15	- Polymère selon l'exemple IV b	3 g
	- Acide lactique q.s.p. pH 7,5	1 g
	- Eau q.s.p	•
	EXEMPLE A 32	100 g
	Shampooing anionique.	

20

Même composition que le shampooing de l'exemple A 31, sauf que le polymère selon l'exemple IVb est remplacé par le polymère selon l'exemple VIa.

L'action des shampooings des exemples A 28 à A 30 est similaire à celle du shampooing de l'exemple A l. Les shampooings des exemples A 31 et A 32 améliorent en outre l'état des cheveux abisés en donnant plus de résis-25 tance aux fibres et plus de dureté aux cheveux.

#### EXEMPLE A 33

Shampooing non-ionique.

Même composition que le shampooing de l'exemple A 33, sauf que le polymère III b est remplacé par le polymère Ic.

#### EXEMPLE A 35

Même composition que le shampooing A 33, sauf que le polymère

-	and the second of the second o
	III b est remplacé par le polymère IIIa.
	EXEMPLE A 36
	Shampooing non-ionique.
	- Alcool laurique oxyéthyléné avec 12 moles d'oxyde d'éthylène 10 g
10	- Monoéthanolamidzs d'acides gras de coprah
	- Oxyde de lauryl diméthylamine
	- Polymère selon l'exemple VIa
	- Acide lactique q.s.p pH 3,3
	- Eau q.s.p100 g
15	EXEMPLE A 37
•	Meme composition que le shampooing A 36, sauf que le polymère
	selon l'exemple VIa est remplacé par le polymère selon l'exemple IVb.
	EXEMPLE A 38
	$c_{12}H_{25}O - \sqrt{c}_{2}H_{3}O (cH_{2}OH) \not\supseteq H_{1}H \dots $ 5 g
20	$\underline{\mathbf{n}}$ représente une valeur statistique moyenne d'environ 4.
	R-СНОН-СН <sub>2</sub> -О- /СН <sub>2</sub> -СНОН-СН <sub>2</sub> -О <del>-</del>

 $R = mélange de radicaux alkyls en <math>C_9-C_{12}$ 

n représente une valeur statistique moyenne d'environ 3,5. - Polymère selon l'exemple III b ......

- Acide lactique q.s.p. pH 5

- Eau q.s.p.....

### EXEMPLE A 39

Même composition que le shampooing de l'exemple A 38, sauf que le polymère selon l'exemple IIIb est remplacé par le polymère selon l'exemple IVb.

Laction des shampooings selon les exemples A 33 - A 39 est similaire à celle des champooings selon les exemples A 6 - A 10.

#### EXEMPLE A 40

Lotion structurante sans rinçage

- Diméthyloléthylène thiourée de formule

35

30

	- Polymère préparé selon l'exemple VII 0,6 g
	- Acide phosphorique q.s.p pH 3
	- Hau q.s.p,
	On applique cette lotion sur cheveux lavés et essorés après
.5	shampooing et avant mise en plis. On constate qu'à l'état mouillé, les
	cheveux se démêlent facilement et qu'ils ont un toucher soyeux.
•	Après mise en plis et séchage, les cheveux sont brillants et
	nerveux, ils ont du corps et du volume et leur toucher est doux.
	EXEMPLE A 41
10	Lotion augmentant le volume des cheveux sensibilisés appliquée avec rinçage
	Acétate de calcium
15	
-	- Polymère préparé selon l'exemple IX 2 g
	- Acide phosphorique q.s.ppH 8
20	- Eau q.s.p 100 cm <sup>3</sup>
:	On applique cette lotion sur des cheveux mouilles et propres.
<b>.</b> . ,	Les cheveux ont un toucher doux et se decelent facilement.
٠. ٠	Après mise en plis et séchage, le peigne passe facilement dans
25 :	les cheveux qui sont brillants, nerveux et ont du volume.
	EXEMPLE A 42
•	Lotion structurante, appliquée avec rinçage
:	- Diméthyloléthylène thiourée de formule :
	CH <sub>2</sub> OH
30	CH <sub>2</sub> -N 2
	CS 1 g
	CH <sub>2</sub> - N CH <sub>2</sub> OH
	- Polymòre, préparé colon il leuen-1, err
٠.	- Polymore propose colon lieuway to street
35	
	- Acide phosphorique q.s.p
	On applique cette lotion sur des cheveux mouillés et propres. En laisse pauser 10 minutes puis on rince.
	·
40	Les cheveux ont un toucher doux et se démêlent facilement.
	Après mise en plis et séchage, le peigne passe facilement dans .

les cheveux qui sont brillants, nerveux et ont du volume.

#### EXEMPLE A 43

Shampooing non ionique

Stramboorus non Tourdae	
R-CHOH-CH <sub>2</sub> -O-/_CH <sub>2</sub> -CHOH-CH <sub>2</sub> -O-/-3,5 н	15 g
$R = alkyl en C_9 a C_{12}$	
- Polymère préparé selon l'exemple Ia	1,5 g
- NaCl	
- Acide lactique q.s.p	pH 3
- Eau q.s.p	100 ml

ispend . Wile.

Appliquée sur cheveux sensibilisés, ce shampooing d'aspect limpide procure une mousse abondante et assez douce.

Elle améliore très nettement le démêlage des cheveux humides.

Après séchage, les cheveux sont nerveux, légers et brillants.

# EXEMPLE N° A 44

	Shampooing non-ionique pour cheveux sensibilisés		
	R-CHOH-CH <sub>2</sub> C / CH <sub>2</sub> -CHOH CH <sub>2</sub> -O P <sub>3</sub> H	17	. ~
	$R = alkylen C_{9} = C_{12}$		g
5	Polymère rréparé selo: l'exemple Ia	0.0	4.0
	Polymère comportant le motif	0,8	g
	N-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -C-N N-C-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -	•	
	préparé par la condensation de la pipérazine et de la	•	
10	pipérazine bis-acrylamide (préparation décrite dans le		
	brevet luxembourgeois N° 64371 de la demanderesse)	3	g
	NH-(CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -O) <sub>x</sub> -H		
	$C_{18}^{H_{37}}$ $N_{H^{-}}(C_{H_{2}^{-}C_{H_{2}^{-}0}})_{y^{-H}}$ $x + y = 5$	1,5	g
	NH-(CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -0) <sub>y</sub> -H		9
1-	·		
15	NH <sub>4</sub> Cl	1,2	g
	Acide lactique q.s.p FH 3,5	-,-	
	Eau q.s.p	100	ml
		••	mr.
	Appliqué sur cheveux sensibilisés, ce shampooing/procure	mpide	•
20	abondante et douce qui s'élimine facilement au rinçage.	- ane m	ousse
	Les cheveux se démêlent sans difficulté et après séchage		
	du gonflant et de la nervosité, tout en restant doux et dociles au	: posse	dent
	EXEMPLE N° A 45	1 COLLIE	age.
	Shampooing non-ionique rour cheveux sensibilisés		
25	C <sub>12</sub> H <sub>25</sub> O-/C <sub>2</sub> H <sub>3</sub> O (CH <sub>2</sub> OH) 7 <sub>4</sub> H		
	Polymère préparé selon l'exemple IVa	17	<b>8</b> _
	Diéthanolamide laurique	1,8	g
	NaCl	3 .	g
	Acide lactique q.s.p pH 5	0,8	8
30	Eau qs.p		
	1	.00	ml
	Appliqué sur cheveux sensibilisés d'aspect limp	<u>ide</u>	
	in the sensibilities, ce shamponing/personne		usse
	abondante et agréable et permet d'améliorer le démêlage des cheveu	x mouil	lés.
35	- Après séchage les cheveux sont doux, brillants et très restant disciplinés.	nerveux	en -
	EXEMPLE N° A 46		
	Renforçateur de mise en plis pour cheveux gras		
	Copolymère acétate de vinyle/acide crotonique 90/10		
	Poids moléculaire 25.000		
0	Copolymère roluminuleur de la company de la	2,5	g
	Copolymère polyvinylpyrr:lidone/acétate de vinyle 60/40		
		•	COPY

		•
	(viscosité 3,3 centipoises, à 5% dans l'éthanol et à 25°C) 0,	5 g
	- Polymère préparé selon l'exemple VII	3 g
	- S-carboxyméthylcystéine (agent antiséborrhéique) 0,	7 . g
	- Triéthanolamine q.s.p. pH 8,6	
5	- Alcool éthylique 10	m1
	- Eau q.s.p 100	m1
	On applique cette lotion sur cheveux mouillés et essorés ap	rès
	shampooing et avant enroulage de la mise en plis.	
	On constate sur cheveux mouillés une facilité de démêlage.	
10	Après enroulage de la mise en plis on constate que les cheve	eux
	sont plus nerveux, plus doux et légèrement plus brillants. La tenue de	e la
	mise en plis est considérablement prolongée.	
	EXEMPLE N° A 47	
	Renforçateur de mise en plis pour cheveux gras	
15	- Copolymère acétate de vinyle/acide crotonique 90/10	
	poids moléculaire 70.000 2,5	j g
	- Copolymère polyvinylpyrrolidone/acétate de vinyle 60/40	
	(viscosité 4 cps à 5% dans l'éthanol et à 25°C) 0,	5 g
20	- Polymère préparé selon l'exemple VII	
	- Triéthanolamine q.s.ppH7	
	- Alcool éthylique 10	ml ·
	- Bau q.s.p 100	m1
٠.	On applique cette lotion sur cheveux mouillés et essorés aprè	S
25	shampooing et avant enroulage de la mise en plis.	
	On constate sur cheveux mouillés une facilité de démêlage.	
•	Après enroulage de la mise en plis on constate que les cheveu	x sont
	plus nerveux, plus doux et légèrement plus brillants. La tenue de la	mise en
	plis est considérablement prolongée.	
30	EXEMPLE N° A 48	
•	Renforçateur de mise en plis pour cheveux gras	
	- Copolymère acétate de vinyle/acide crotonique 90/10	
	poids moléculaire 50.000	5 g
	- Copolymère polyvinylpyrrolidone/acétate de vinyle 60/40	
35	(viscosité 3,5 cps (à 5% dans l'éthanol et à 25°C) 0,	5 g
	- Polymère préparé selon l'exemple IX	_
	- Triethanolamine q.s.ppH 7	•
	- Alcool éthylique 10	ml
	- Eau q.s.p 100	ml
40	On applique cette lotion sur cheveux mouillés et essorés aprè	

shampooing et avant enroulage de la mise en plis.

On constate sur cheveux mouillés une facilité de démélage.

Après enroulage de la mise en plis on constate que les cheveux sont plus nerveux, plus doux et légèrement plus brillants. La tenue de la mise en plis est considérablement prolongée.

## EXEMPLE N° A 49

# Renforçateur de mise en plis pour cheveux gras colorés

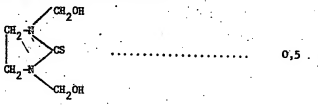
	TOTOLES		
٠.	- Copolymère acétate de vinyle/acide crotonique 90/10	٠.	
10	poids moléculaire 50,000 ,	2,5	g
	(viscosité 3,7 cps à 5% dans l'éthonol et à 25°C)	0,5.	g.
.:	- Polyeère préparé selon l'exemple la	0,5	g
	- Chlorure de diesthyl hydroxycethyl cétylosconium	0,1	g
	- BoCl	0,5	23
15	- Acida chlorhydriqua q.s.p. pH 8		. •
	- Alcool éthylique	50	n1
	- Eau q.s.p 1	00	m1
•	On applique cette lotion our chevour mouillés et essorés a	près	
	shampooing. On met en forme la chevelure à l'aide d'une brosse tou		-
20.	séchant les cheveux à l'aide d'un séchoir à main.	<b></b>	
	On constate un très bon passage de la brosse et une tenue	prolone	rée
	de la coiffure. On constate également que les cheveux sont plus br		,

et plus doux.

## EXEMPLE N° A 50

## Lotion structurante sans rinçage

- Direthylol éthylène thiourée de forrule



-	****	<b>2</b>		•
	٠.	- Polymère préparé selon l'exemple X	0,6	Q ·
		- Acide phosphorique q.s.p. pH 3	•	•
35		- Eau q.s.p	100	m1
		On apllique cette lotion sur cheveux lavés et essorés ap	orès sham	pooine
	et	avant mise en plis.		,
•	`	On constate qu'à l'état mouillé les cheveux se démêlent	factleme	nt at

qu'ils ont un toucher soyeux.

Après mise en plis et séchage, les cheveux sont brillants et nerveux,

Ils	ont	du	corps	et	ďu	volume	et	1eur	toucher	est	doux.

	110 one da corps et da volume et leur touchet est doux.		
	EXEMPLE N° A 51	•	
	Rinse (lotion rincée) pour cheveux fins et mous		
	- Huile de vaseline	7.,5	g .
5	- Chlorure de diméthyl distéaryl ammonium	1	g
	$-R-0-/C_2H_3O$ (CH <sub>2</sub> OH) $\frac{7}{6}H$ (R = alkyl $C_{16} \ge C_{18}$ )	3,75	g
	- c <sub>12</sub> H <sub>25</sub> 0 - /-c <sub>2</sub> H <sub>3</sub> 0 (сн <sub>2</sub> 0н)/ <sub>4</sub> н	3,75	8.
	- Polymère préparé selon l'exemple IX	2	g
	- Copolymères quaternaires de la polyvinylpyrrolidone		
10	ayant un poids moléculaire de l'ordre de 1.000.000,		
	commercialisés sous la marque "GAFQUAT 755" par		
	General Aniline and Film Corporation	2,5	g
	- Acide citrique q.s.p. pH 3		
	- Eau q.s.p	L00	8
•15	On applique cette lotion sur cheveux mouillés et essoré	après	
	shampooing, on laisso pauser 5 minutes, puis on rince.		
	On constate un très bon décologe des cheveux mouillés.		
•	Après mise en plis et séchage, les cheveux sont nerveux	, facila	90 gr .
	coiffer et brillants.	•	
20	EXEMPLE N° A 52		£
٠.	Shampooing snionique		
٠	- Lourylsulfate de triéthanolomine à 40% de matière		
.·	active	30	g
	- Diethanolamides d'acides gras de coprah	. 1,5	B
25	- Polymère préparé selon l'exemple la (100% de		
	motière active)	. 1	<b>g</b> .
	- Polymère comportant le motif /Y-CH2-CH0H-CH2-7	- 0,5	g
	où Y désigne -N N- ou -N-		
	ÇH <sub>2</sub>		
30	сн <sub>2</sub> -о-сн <sub>2</sub> он	,	
	ces deux groupements étant répartis statistiquement.		
	- Eau distillée q.s.p	100	8
	pH = 7,5		

On applique environ 10 cm<sup>3</sup> de cette solution limpide sur une chevelure préalablement mouillée. On masse légèrement. On rince à l'eau et on effectue une deuxième application. On masse énergiquement pour obtenir une mousse abondante, on laisse pauser une minute pour assurer la fixation du polymère sur les cheveux puis on rince.

On constate une grande facilité de démêlage des cheveux mouillés (le 40 peigne passe facilement dans les cheveux), le cheveu est très doux, souple,

malléable, la mise en plis se monte avec une grande facilité. Après séchage et lors du coiffage des cheveux secs, on constate également une facilité de démelage. Les cheveux sont nerveux et disciplinés.

# EXEMPLE Nº A 53

5 9	Shampooing	cationique
-----	------------	------------

20

	- Bromure	e de tétradécyltriméthylammonium	75	8
	dK+h12	laurique polyoxyéthyléné avec 12 mol	es d'oxyde	•
•	•	ène	50	g
10	- Polymen	re préparé selon l'exemple la	5	g
10	- Polymer	re comportant le motif / Y-CH2-CHOH-C	H <sub>2:</sub> 7 0,5	g
٠.	où Y de	ésigne -N N- ou -N-	2-	•
		CH <sub>2</sub>		
•		сн <sub>2</sub> -о-сн <sub>2</sub> -сн <sub>2</sub> он	der	•
	ces deu	ix groupements étant répartis statist	Lquement.	
15	- Acide 1	lectique q.s.p. pH 5 - 5,5		٠.
	- Eau dis On appliq	gtillée q.s.pque cette solution d'aspect limpide su	1000	g
	Après massage, on r	ince à l'eau, puis on effectue une de	des cheveux to	eints.

On masse énergiquement pour obtanir une mousse abondante, puis on rince.

On constate une grande facilité de démolage des cheveux mouillés (le peigne glisse facilement dans les cheveux), le cheveu est très doux, souple, malléable, le mise en plis se monte avec une grande facilité. Après séchage et lors du coiffage des cheveux secs on constate également une facilité de démêlage. Les cheveux sont nerveux et disciplinés.

#### REVENDICATIONS

- 1. Composition cosmétique pour cheveux contenant au moins un polymère réticulé soluble dans l'eau, choisi parmi (I) les polymères réticulés obtenus par la réticulation d'un polyamino-polyamide préparé par polycondensation d'un composé acide choisi parmi (i) les acides organiques dicarboxyliques, (ii) les acides aliphatiques mono- et dicarboxyliques à double liaison éthylénique, (iii) les esters des acides précités, (iv) les mélanges de ces composés ; sur une polyamine choisie parmi les polyalcoylène-polyamines bis primaires et monoou disecondaires, 0 à 20 moles % de cette polyamine pouvant être remplacée par l'hexaméthylènediamine ou 0 à 40% de cette polyamine pouvant être remplacée par 10 une amine bis-primaire, de préférence l'éthylènediamine ou par une amine bissecondaire, de préférence la pipérazine ; la réticulation étant réalisée au moyen d'un agent réticulant choisi parmi les épihalohydrines, les diépoxydes, les dianhydrides, et les dérivés bis insaturés ; soit parmi (II) les polymères réticulés (I) alcoylés par un agent alcoylant choisi parmi (a) les époxydes, 15 (b) les composés éthyléniquement non saturés, (c) l'acide chloracétique, (d) la propane sultone ou la butane sultone ; composition caractérisée par le fait que la réticulation est réalisée au moyen de 0,025 à 0,35 mole d'agent réticulant par groupement amine du polyamino-amide ; dans la composition obtenue le polymère réticulé présentant l'ensemble des caractéristiques suivantes :
  - (1) il est parfaitement soluble dans l'eau à 10% sans formation de gel;
  - (2) la viscosité d'une solution de polymère à 10% dans l'eau à 25°C, est supérieure à 3 centipoises ;
  - 25 (3) il ne comporte pas de groupement réactif et en particulier il n'a pas de propriété alcoylante et il est chimiquement stable.
    - 2. Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait que le composé acide utilisé pour la préparation du polyamino-polyamide est choisi parmi l'acide adipique, l'acide téréphtalique, les esters de ces acides, le produit d'addition de l'éthylènediamine sur les acides acryliques, méthacrylique, itaconique ou leurs esters.
    - 3. Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait que la polyalcoylène-polyamine utilisée pour la préparation du polyamino-polyamide est choisie parmi la diéthylène triamine, la dipropylène triamine, la triéthylène tétramine et leurs mélanges avec l'éthylène diamine, l'hexaméthylènediamine et la pipérazine.
    - 4. Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait que l'agent réticulant est choisi parmi la divinylaulfone, la méthylène-bis-acrylamide, le diglycidyléther et la N,N'-bis-époxy pipérazine.
  - 40 5. Composition selon la revendication l, caractérisée par le fait qu'on utilise comme agent réticulant l'épichlorhydrine.

6. Composition seion la revendication 1, caractérisée par le fait que le polymère réticulé est obtenu à l'aide de 0,025 à 0,35 mole d'agent réticulant par groupement amine du polyamino-polyamide.

- 7. Composition selon la revendication 6, caractérisée par le fait que le polymère réticulé est obtenu à l'aide de 0,025 à moins de 0,2 mole d'agent réticulant par groupement amine du polyamino-polyamide.
- 8. Composition selon la revendication 6, caractérisée par le fait que le polymère réticulé est obtenu à l'aide de 0,025 à moins de 0,1 mole d'agent réticulant par groupement amine du polyamino-polyamide.
- 9. Composition selon la revendication l, caractérisée par le fait que la solution à 10% dans l'esu et à 25°C du polymère réticulé présente une viscosité comprise entre 3 et 200 centipoises.
  - 10. Composition selon la revendication 9, caractérisée par le fait que la solution à 10% dans l'eau et à 25°C du polymère réticulé présente une viscosité égale ou supérieure à 20 centipoises et inférieure à 50 centipoises.
- 15 11. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le polyamino-amide est constitué de motifs de formule

où R représente :

20

$$- CH2 - CH2 - NH - CH2 - CH2 - NH - CH2 -$$

30

40

Z représente :

dans les proportions de 60 à 100 moles %, le radical

$$- NH - \left[ (CH_2)_x - NH \right]_n$$
 (II)

35 où x = 2 et n = 2 ou 3, ou bien x = 3 et n = 2

cans ies proportions de 0 à 20 moles %, le radical

dans les proportions de 0 à 40 moles  $\frac{7}{N}$ , le radical (II) ci-dessus dans lequel x = 2 et n = 1, ou le radical - N

- 12. Composition selon la revendication l, caractérisé par le fait que le polymère réticulé est préparé par polycondensation de l'acide adipique et de la diéthylène triamine puis rétisulation à l'aide d'un réticulant choisi dans le groupe formé par l'épichlorhydrine, le méthylène bis acrylamide, la N,N'-bis époxy propyl pipérazine et la divinylsulfone.
- 13. Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait que le polymère réticulé est préparé par polycondensation de l'acide adipique et d'un mélange de diéthylène triamine et de pipérazine puis réticulation à l'aide d'un réticulant choisi dans le groupe formé par l'épichlorhydrine, le mathylène bis acrylomide, la N,N'-bis-époxy propyl pipérazine et la divinyl-sulfors.

10

15

- 14. Composition selon la revendication 1, caractérisé par le fait que le polymère réticulé est préparé par polycondensation de l'acide adipique et de la triéthylène tétramine puis réticulation à l'aide d'un réticulant choisi dans le groupe formé par l'épichlorhydrine, le méthylène-bis-acrylamide, la N.N'-bis-époxy propyl pipérazine et la divinylsulfone.
- 15. Composition selon la revendication 1; caractérisée par le fait que

  le polymère réticulé est préparé par polycondensation de l'itaconate de méthyle
  avec l'éthylène diamine et la diéthylène triamine puis par réticulation à
  l'aide d'un réticulant choisi dans le groupe formé par l'épichlorhydrine, le
  cathylène-bio-acrylamide, la N.N'-bis-époxy propyl pipérazine, et la divinylsulfone.
- 25 16. Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait que le polymère réticulé est préparé par polycondensation de l'acceptance de méthyle avec l'éthylène diamine et la diéthylène triamina puis réticulation à l'aide d'un réticulant choisi dans le groupe formé par l'épichlorhydrine, le méthylène-bis-acrylamide, la N,N'-bis-époxy propyl pipérazine et la divinylsulfone.
- 30 17. Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait que le polymère réticulé est préparé par polycondensation du méthacrylate de méthyle avec l'éthylène diamine et la diéthylène triamine puis par réticulation à l'aide d'un réticulant choisi dans le groupe formé par l'épichlorhydrine, le méthylène-bis-acrylamide, la N,N'-bis-époxy propyl pipérazine et la divinyl-oulfone.
  - 18. Composition selon la revendication l, caractérisée par le fait que le polymère réticulé a été alcoylé par un époxyde.
  - 19. Composition selon la revendication 18, caractérisée par le fait que l'époxyde est choisi parmi le glycidol, l'oxyde d'éthylène et l'oxyde de

propylène:

- 20. Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait que le polymère réticulé a été alcoylé par un composé éthyléniquement non saturé.
- 21. Composition selon la revendication 20, caractérisée par le fait que le composé à double liaison éthylénique est choisi parmi l'acide acrylique et l'acrylamide.
  - 22. Procédé d'alcoylation de polymères polyamino-amides réticulés, décrits dans la revendication 1, caractérisé par le fait qu'on traite le polymère en solution aqueuse, à la température comprise entre 10 et 95°C avec un agent alcoy-
- lant choisi parmi (a) les époxydes, (b) un composé éthyléniquement non saturé,
   (c) l'acide chloracétique et (d) la propane sultone ou la butane sultone.
  - 23. Procédé selon la revendication 22, caractérisé par le fait que l'époxyde utilisé est le glycidol, l'oxyde d'éthylène ou l'oxyde de propylène.
  - 24. Procédé selon la revendication 22, caractérisé par le fait que le
- 15 composé éthyléniquement non saturé est l'acrylamide.
  - 25. Composition selon la revendication l, caractérisée par le fait qu'elle contient le polymère réticulé ou le polymère réticulé alcoylé associé dans un shampooing avec un agent de surface non-ionique, anionique, cationique, amphotère ou zwitterionique.

    26. Composition selon la revendication l, caractérisée par le fait qu'elle
- contient le polymère réticulé ou le polymère réticulé et alcoylé, associé \_ à un agent restructurant.
  - 27. Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait qu'elle a un pH compris entre 2 et 11.
  - 28. Composition selon la revendication 27, caractérisée par le fait qu'elle
- 25 a un pH compris entre 3 et 8.
  - 29. Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait qu'elle contient le polymère réticulé ou le polymère réticulé et alcoylé en une proportion de 0,1 à 5% en poids du poids total de la composition.
  - 30. Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait
- qu'elle renferme le polymère réticulé ou le polymère réticulé et alcoylé associé à un électrolyte soluble dans l'eau.
  - 31. Composition selon la revendication 30, caractérisée par le fait que l'électrolyte est un chlorure ou acétate de sodium, de potassium, d'ammonium ou de calcium.
- 35 32. Composition selon la revendication 30, caractérisée par le fait que l'électrolyte est présent en une quantité comprise entre 001 et 5% du poids total de la composition.
  - 33. Composition selon la revendication l, caractérisée par le fait que le polyamino-polyamide est préparé par polycondensation d'une polyalcoylène-polyamine choisie parmi la diéthylène triamine, la triéthylène tétramine, la

dipropylène triamine et leurs mélanges sur un acide choisi parmi l'acide adipique, son ester diméthylique et le produit intermédiaire d'addition d'une molécule d'éthylènediamine sur deux molécules d'acrylate, méthacrylate ou itaconate de méthyle.

- Polymère polyamino-polyamide préparé par la réticulation d'un polyamino-polyamide préparé par polycondensation d'un composé acide choisi parmi (i) les acides organiques dicarboxyliques, (ii) les acides aliphatiques mono- et dicarboxyliques à double liaison éthylénique, (iii) les esters des acides précités, (iv) les mélanges de ces composés : sur une polyamine choisie parmi les polyalcoylène-polyamines bis-primaires et mono- ou disecondaires, o à 20 moles % de cette polyamine pouvant être remplacée par l'hexaméthylène-diamine ou 0 à 40% de cette polyamine pouvant être remplacée par une amine bis-primaire, de préférence l'éthylènediamine, ou par une amine bis-secondaire, de préférence la pipérazine ; la réticulation étant réalisée au moyen d'un agent réticulant choisi parmi les épihalohydrines, les diépoxydes, les dianhydrides et les dérivés bis insaturés ; caractérisé par le fait qu'il est alcoylé par un agent alcoylant choisi parmi (a) les époxydes, (b) les composés éthyléniquement non saturés, (c) l'acide chloracétique, (d) la propane sultone
- 20 35. Polymère selon la revendication 34, caractérisé par le fait qu'il est alcoylé par le glycidol ou l'acrylamide.

ou la butane sultone.

36. Composition selon la revendication 30, caractérisée par le fait que le rapport électrolyte:polymère est compris entre 0:1 et 1,5:1.

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.